This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.



O Veröffentlichungsnummer:

0 372 414 A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

22 Anmeldetag: 01.12.89

(5) Int. Cl. 5 C07E 17/00, C08F 10/00, C08F 4/642, C08G 77/58

(3) Priorität: 03.12.88 DE 3840772

(2) Anmeldenummer: 89122199.6

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 13.06.90 Patentblatt 90/24

Benannte Vertragsstaaten:
BE DE ES FR GB IT NL

Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

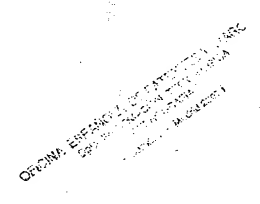
② Erfinder: Antberg, Martin, Dr.
Sachsenring 10
D-6238 Hofheim am Taunus(DE)
Erfinder: Böhm, Ludwig, Dr.
Leonhardstrasse 36
D-6234 Hattersheim am Main(DE)

Erfinder: Rohrmann, Jürgen, Dr. Die Ritterwiesen 10 D-6237 Liederbach(DE)

Verfahren zur Herstellung einer heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente aus einem geeignet substituierten Metallocen der 4. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente und einem Poly(methylhydrogensiloxan) unter Mitwirkung eines Katalysators.

Di Metallocenkomponente und ein geeignetes Aluminoxan lassen sich als Katalysator zur Polymerisation von 1olefinen, cyclischen Olefinen, Diolefinen und cyclischen Diolefinen verwenden.



Verfahren zur Herstellung einer heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Herstellung von heterogenen Metallocenkatalysatorkomponenten unter Verwendung von Poly(methylhydrogensiloxan).

Metallocene von Übergangsmetallen sind als Katalysatorkomponenten bekannt (vgl. US 4 522 982, US 4 542 199, EP 128045). Zusammen mit Aluminoxanen bilden sie homogene Übergangsmetall-Katalysatoren, welche in aromatischen und aliphatischen Kohlenwasserstoffen löslich sind. Diese Katalysatoren sind sehr aktiv. Lösliche Katalysatoren sind nachteilig, wenn sie in bestehenden technischen Anlagen eingesetzt werden sollen, da diese in der Regel für die Verwendung von heterogenen Katalysatorsystemen eingerichtet sind. Es war daher wünschenswert, Metallocen-Katalysatoren zu finden, welche als unlösliche Feststoffe in Form einer Suspension verwendet werden können.

Bekannt sind Metallocen-Katalysatoren, bei welchen eine Zirkonocen- oder Titanocenkomponente und ein Aluminoxan gemeinsam aus einer Lösung auf einen silikatischen Träger aufgebracht werden (vgl. EP 206 794). Dieses Katalysatorsystem ist indessen wenig aktiv. Außerdem sind die Katalysatorkomponenten nicht ausreichend fest auf dem Träger verankert und können somit während der Polymerisation extrahiert

Außerdem ist bekannt, daß Silyletherreste enthaltende Metallocenverbindungen unter Bildung von werden. Siloxanbrücken auf silikatische Träger aufgebracht werden können (vgl. DE 37 18 888). Dafür ist es notwendig, dem Trägermaterial durch mehrstündiges Trocknen bei einer Temperatur von maximal 800 °C adsorptiv gebundenes Wasser zu entziehen. Somit wird ein bestimmter Hydroxylgruppengehalt eingestellt, welcher analytisch mit n-Butylmagnesiumchlorid bestimmt wird. Der so konditionierte Träger muß unter Luft- und Wasserausschluß unter Inertgas gelagert werden.

Es wurde nun gefunden, daß die oben genannten Nachteile vermieden werden könnnen, wenn man eine geeignet substituierte Metallocenverbindung unter Hydrosilylierungskatalyse mit einem Poly-(methylhydrogensiloxan) umsetzt.

Die Erfindung betrifft somit das in den Ansprüchen beschriebene Verfahren.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente werden Verbindungen der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
\mathbb{R}^{1} & (CpR^{3}5-m^{R^{4}}m)_{2-x} \\
& M^{1} & (I) \\
\mathbb{R}^{2} & (CpR^{3}5-n^{R^{5}}n)_{x}
\end{array}$$

oder der Formel II

10

15

25

30

35

40

45

50

$$\begin{array}{c|c}
R^8 \\
R^6 \\
R^7 \\
R^7 \\
R^2 \\
R^9
\end{array}$$
(11)

verwendet.

worin

Titan, Zirkonium oder Hafnium, vorzugsweise Zirkonium ist und M^{1}

C_p einen Cyclopentadienylrest bedeutet.

R' und R² sind gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C-C-c-Alkylgruppe, eine C-C-C-Alkylgruppe, eine C-C-C-Arylgruppe, eine C-C-C-Arylgruppe, vorzugsweise eine Alkylgruppe oder ein Halogenatom, insbesondere ein Chloratom.

R' und R' können auch miteinander verknüpft sein und mit M' einen Metallocyclus bilden.

Balance Balan

R³ ist vorzugsweise ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe, insbesondere ein Wasserstoffatom.

R⁴ und R⁵ sind gleich oder verschieden und bedeuten eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe, eine C₈-C₁₂-Alkenylarylgruppe, eine C₂-C₁₀-Alkenoxygruppe, eine C₂-C₈-Alkenyl-C₁-C₈ dialkylsilylgruppe, eine C₂-C₈-Alkenyl-C₁-C₈-alkyl-C₆-C₁₀-arylsilylgruppe. R⁴ und R⁵ sind vorzugsweise eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe oder eine C₂-C₈-Alkenyl-C₁-C₈-dialkylsilylgruppe.

R⁶ und R⁷ sind gleich oder verschieden und bedeuten einen Cyclopentadienyl-, Indenyl- oder 15 Fluorenylrest,

wobei die genannten Fünfringe mit Mt eine Sandwichstruktur bilden können.

R⁶ und R⁷ sind vorzugsweise Indenylreste.

R⁸ und R⁹ sind gleich oder verschieden, bedeuten Substituenten der genannten Fünfringe R⁶ und R⁷ in 3-Stellung und sind eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe oder ein Organometallrest wie beispielsweise eine C₂-C₁₀-Alkenyl-C₁-C₁₀-dialkylsilylgruppe, eine C₁-C₁₀-Alkyl-C₂-C₁₀-dialkenylsilylgruppe, eine C₂-C₁₀-Alkenyl-C₆-C₁₀-dialkenylsilylgruppe, bevorzugt sind eine Alkenyloder Alkenyldialkylsilylgruppe, insbesondere eine Butenyl-oder Alkyldimethylsilylgruppe.

R¹⁰ hat die in den Formeln III-VII dargestellte Bedeutung

wobei

M² Silizium, Germanium oder Zinn, vorzugsweise Silizium ist und

 R^{11},R^{12},R^{13} und R^{14} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatorn, ein Halogenatorn, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Aryloxygruppe oder eine C_7 - C_{20} -Arylakylgruppe bedeuten, vorzugsweise eine Dialkylsilyl- und eine 1,2-Alkandiylgruppe, insbesondere eine Dimethylsilylgruppe oder 1,2-Ethandiylgruppe bedeuten.

R11 und R12 oder R13 und R14 können unter Bildung spirocyclischer Systeme wie



miteinander verknüpft sein, ebenso wie R11 und R13 oder R12 und R14 folgendes Ringsystem

55

45

ausbilden können.

15

20

25

40

45

. 50

55

ist null oder 1, vorzugsweise null.

sind gleich oder verschieden und bedeuten eine Zahl von null bis 5, vorzugsweise 1 bis 3. m und n insbesondere 1.

Beispiele für geeignete Metallocenverbindungen der Formel I sind

$$Cl_2Z_r$$
 $\left[\bigcirc\right]$ $\left[\bigcirc\right]$ $S_1(CH_2CH=CH_2)(CH_3)_2$ $(1-1)$

rs.(CH2CH=CH2)(CH3)2 (1-2)

Beispiele für geeignete Metallocenverbindungen der Formel II sind

Die Metallocene enthalten mindestens zwei olefinische Funktionen, welche in einer Hydrosilylierungsreaktion, katalysiert mit einer Verbindung der 8. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente, beispielsweise Osmium, Iridium und Platin, vorzugsweise mit Platin, insbesondere mit Hexachloroplatinsäurehexahydrat, mit einem Poly(methylhydrogensiloxan), beispielsweise (CH₃)₃SiO[Si(CH₃)HO]₃₅Si(CH₃)₃, zu einem heterogenen Polymerisationskontakt nach folgendem Schema weiterreagieren:

Zur Heterogenisierung wird das Metallocen in einem Lösemittel, beispielsweise einem aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoff, beispielsweise Pentan oder Cyclohexan oder in einem aromatischen Kohlenwasserstoff, beispielsweise Toluol oder Xylol, oder in einem Ether, beispielsweise Diethylether, gelöst, das Poly(methylhydrogensiloxan) und der Hydrosilylierungskatalysator hinzugegeben und das Gemisch 5 bis 120 min, vorzugsweise 10 bis 30 min auf 20 bis 90 °C, vorzugsweise 30 bis 80 °C erwärmt. Daraufhin bildet sich ein grauer Niederschlag, der abfiltriert, gewaschen und getrocknet wird. Der Reaktionsverlauf läßt sich IR-sprektroskopisch aufgrund der C = C- und Si-H-Schwingungsbande verfol-

Der erfindungsgemäß erhaltene Heterogenkontakt kann zur Polymerisation von 1-Olefinen der Formel R15-CH = CH2.

worin

Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe, beispielsweise Ethylen, Propylen oder R15 4-Methylpenten (1) bedeutet, verwendet werden.

Außerdem kann der Kontakt auch zur Polymerisation von cyclischen Olefinen, wie beispielsweise Cyclopenten, Cyclohexen, Norbornen, Diolefinen und cyclischen Diolefinen eingesetzt werden.

Dabei wird zur Polymerisation neben dem Metallocen ein Aluminoxan als Cokatalysator, dessen Synthese bekannt ist, verwendet.

Anhand der folgenden Beispiele soll die Erfindung erläutert werden.

Beispiel 1

45

Zu 1,3 g (32,41 mmol) Kaliumhydrid in 20 cm³ THF wurden bei Zimmertemperatur 2,89 g (24,04 mmol) C₅H₄-(CH₂)₂CH = CH₂ in 50 cm³ THF gelöst, innerhalb von 3 h zugetropft und der Ansatz anschließend über Nacht gerührt. Unumgesetztes Kaliumhydrid wurde abfiltriert, mit kleinen Portionen Ether gewaschen, im Vakuum getrocknet und ausgewogen. Es waren 0,78 g (19,45 mmol).

12.96 mmol K° [C₅H₄-(CH₂)₂CH = CH₂] waren entstanden.

Die abfiltrierte Cyclopentadienid-Lösung wurde innerhalb von 1,5 h zu einer Suspension von 2,46 g (6.52 mmol) Cl₄Zr(THF)₂ in 20 cm³ THF bei -10 °C zugetropft. Nach 4 h Rühren bei Zimmertemperatur wurde der Ansatz filtriert, das Filtrat eingedampft und der Rückstand mit einem Kohlenwasserstoff extrahiert. Nach Einengen der vereinigten Extrakte wurde der bei -40 °C gebildete Niederschlag abgetrennt und im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 1,5 g (3,75 mmol - 57 %)

Cl2 Zr(C5H4-(CH2)2CH = CH2)2

Die Verbindung zeigte ein der Erwartung entsprechendes 'H-NMR-Spektrum und eine korrekte Elementaranalyse.

Beispiel 2

5

15

30

Es wurde analog Beispiel 1 gearbeitet, jedoch wurden in Abänderung 0.87 g (21.69 mmol) Kaliumhydrid und 3,56 g (21.67 mmol) C₅H₄ Si(CH₃)₂CH₂CH = CH₂ eingesetzt. Der Umsatz von Kaliumhydrid war vollständig und die Menge Cl₄Zr (THF)₂ betrug 4,08 g (10,82 mmol).

Ausbeute: 2,44 g (4.99 mmol \triangleq (46 %) Cl₂Zr[C₅H₄-Si(CH₃)₂CH₂CH = CH₂]₂

Die Elementaranalyse und das ¹H-NMR-Spektrum entsprachen den Erwartungen.

Beispiel 3

Es wurden 10,16 g (22,35 mmol) 1,2-[1,1 Bis(3-allyldimethylsilylindenyl)ethan in 100 cm³ THF gelöst und 27,95 cm³ einer 1,6-n-Butyllithium-Hexan-Lösung (44,72 mmol) bei Zimmertemperatur innerhalb von 2 h zugetropft. Nach 4 h Rühren bei ca. 60 °C wurde der Ansatz eingedampft, der Rückstand in einem Kohlenwasserstoff suspendiert, filtriert, gewaschen, getrocknet und ausgewogen. Es waren 9,39 g (20,12 mmol-94 %) Dilithiumsalz entstanden. Das Dilithiumsalz wurde in 100 cm³ Toluol suspendiert und bei Zimmertemperatur innerhalb 2 h 8,2 g (21,74 mmol) Cl₄Zr (THF)2 in 100 cm³ THF zugegeben. Nach Rühren über Nacht wurde der Ansatz eingedampft, der Rückstand mit einem Kohlenwasserstoff extrahiert, filtriert und die vereinigten Filtrate eingedampft.

Ausbeute 5 g (8,13 mmol - 40 %)

Ethylen-bis[1-(3-allyldimethylsilylindenyl)zirkoniumdichlorid.

Die Verbindung zeigte eine korrekte Elementaranalyse.

Beispiel 4

0,98 g (2 mmol) der Verbindung mit der Formel I-2 wurden in 12 cm³ Toluol gelöst, 0,52 g (0,23 mmol) Poly(methylhydrogensiloxan) und 0,02 g H₂PtCl₅ *6H₂O hinzugefügt. Nach wenigen Minuten Erwärmung der Mischung bildete sich eine dunkelgraue, feste Phase. Die überstehende Lösung zeigte im IR-Spektrum keine Si-H-Schwingungsbande mehr. Daher wurde der Niederschlag abgetrennt, gründlich mit Toluol gewaschen, um eventuell unumgesetzten, adsorptiv gebundenen Komplex zu entfernen. Anschließend wurde das Produkt im Vakuum getrocknet. Der elementaranalytisch untersuchte Rückstand enthielt 10,2 % Zr.

Beispiel 5

Es wurde analog Beispiel 4 gearbeitet, jedoch wurden in Abänderung 0,83 g (1,70 mmol) d r Verbindung mit der Formel I-2, 0,45 g (0,20 mmol) Poly(methylhydrogensiloxan) und 0,21 g H₂PtCl₅ *6H₂O eingesetzt. Der elementaranalytisch untersuchte Rückstand enthielt 8,4 % Zr.

Beispiel 6

55

Es wurde analog Beispiel 4 gearbeitet, jedoch wurden in Abänderung 1,2 g (3 mmol) der Verbindung mit der Formel I-3, 0,74 g (0,33 mmol) Poly(methylhydrogensiloxan) und 0,15 g H₂PtCl₆*6H₂O ingesetzt. Der elem ntaranalytisc... untersuchte Rückstand enthielt 9,3 % Zr.

Beisplel 7

EP 0 372 414 A2

In einem 1,5 dm³ Stahlautoklav wurden 900 cm³ einer Dieselölfraktion (Kp = 100-120 °C) vorgelegt und auf 70 °C aufgeheizt. Der Reaktor wurde mit einer toluolischen Lösung von 0,25 g Methylaluminoxan und 0,01 mmol des heterogenen Kontaktes aus Beispiel 4 beschickt. Dann wurde Ethylen bis zu einem Enddruck von 7 bar aufgepreßt und 2 h polymerisiert. Die Katalysatorreste in der Suspenision wurden mit wässriger HCl zersetzt. Das Polymere wurde isoliert, mit Aceton gewaschen und getrocknet. Man erhielt 5,1 g Polyethylen. Dies entspricht einer Aktivität von 255 g Polymer/mmol Zr*h (weitere Daten in der Tabelle).

Bespiel 8

10

In einem 1,5 dm³ Stahlautoklav wurden 600 cm³ einer Dieselölfraktion (Kp = 100-120 °C) und 300 cm³ Cyclopenten vorgelegt und auf 60 °C aufgeheizt. Der Reaktor wurde mit einer toluolischen Lösung von 0,25 g Methylaluminoxan und 0,01 mmol des heterogenen Kontaktes aus Beispiel 4 beschickt. Nach Aufpressen von Ethylen bis 7 bar wurde der Ansatz 2 h polymerisiert. Die Polymer-Lösung wurde in die doppelte Menge einer Methanol/Aceton-Mischung gegeben. Das ausgefallene Ethylen-Cyclopenten-Copolymer wurde isoliert und getrocknet. Die Ausbeute betrug 4,2 g, entsprechend einer Aktivität von 210 g Polymer/mmol Zr*h (weitere Daten in der Tabelle).

20 Bespiel 9

In einem 1,5 dm³ Stahlautoklav wurden 900 cm³ Cyclopenten vorgelegt und mit 0,25 g Methylaluminoxan und 0,01 mmol des heterogenen Kontaktes aus Beispiel 4 beschickt. Nach 2-stündiger Polymerisation des Ansatzes bei 60 °C wurde die Polymer-Lösung wie in Beispiel 8 aufgearbeitet. Die Ausbeute an Polymer betrug 1,6 g, entsprechend einer Aktivität von 80 g Polymer/mmol Zr°h (weitere Daten in der Tabelle).

Beispiele 10 und 11 wurden entsprechend den Angaben in der Tabelle durchgeführt.

40

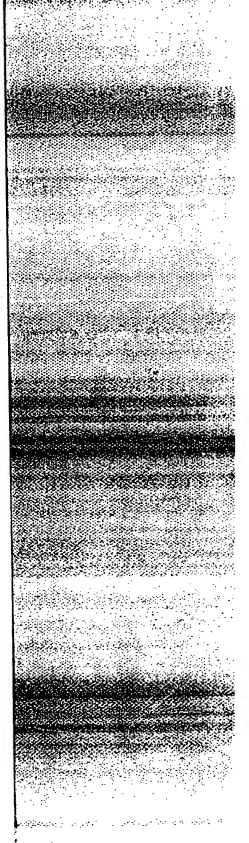
35

30

45

50

		Polyermisationsd	Polyermisationsdaten der Beispiele 7-11	9 7-11				
Вѕр.	Monomere	Katalysator/Cokatalysator	Polymerisation nach Beispiel	ó	Ausbeute	ZA .	M_/M	M_/Mn Einbaurate
				J.	6	cm³/g		Gew%
7	Ethylen	0,01 mmol aus Bsp.4/0,25 g MAO	7	70	5,1	831		
80	Ethylen/Cyclopenten	0,01 mmol aus Bsp.4/0,25 g MAO	80	8	4,2	150	3.3	% 51
6	Cyclopenten	0,01 mmol aus Bsp.6/0,25 g MAO	6	99	1.6	8	3.5	è '
9	Cycloocten	0,01 mmol aus Bsp.4/0,25 g MAO	ō	8	1,2	8	3.5	•
=	Ethylen/Cyclohepten	0,01 mmol aus Bsp.6/0,25 g MAO	8	9	3,8	120	3 9	%
MAO	MAO = Methylaluminoxan							



Ansprüche

5

10

15

1. Verfahren zur Herstellung einer heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente aus einem Metallocen der Formel I

oder der Formel II

R8 20 R^1 R10 (II), 25 R2 '_R9 30

worin

35

Titan, Zirkonium oder Hafnium ist und M¹

einen Cyclopentadienylrest bedeutet,

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C1-C10-R¹ und R² Alkylgruppe, eine C1-C10-Alkoxygruppe, eine C7-C20-Arylalkylgruppe, eine C6-C10-Arylgruppe oder eine C6-C10-Aryloxygruppe bedeuten,

R¹ und R² auch miteinander verknüpft sein können und mit M¹ einen Metallocyclus bilden können,

ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C1-C10-Alkylgruppe, eine C6-C10-Arylgruppe, eine C7-C20-Arylalkylgruppe, eine C1-C10-Fluoralkylgruppe oder einen Organometallrest wie C1-C10-Trialkylsilyl, C6-R3 C10-Aryl-C1-C10-dialkylsilyl, C1-C10-Alkyl-C6-C10-diarylsilyl oder C6-C10-Triarylsilyl bedeutet,

gleich oder verschieden sind und eine C_2 - C_{10} -Alkenylgruppe, eine C_2 - C_{12} -Alkenylgruppe, eine C2-C10-Alkenoxygruppe, eine C2-C8-Alkenyl-C1-C8-dialkylsilylgruppe, eine C2-C8-Alkenyl-C6-C10-

diarylsilylgruppe oder eine C_2 - C_8 -Alkenyl- C_1 - C_8 -alkyl- C_6 - C_{10} -arylsilylgruppe bedeuten,

gleich oder verschieden sind und einen Cyclopentadienyl-, Indenyl- oder Fluorenylrest R6 und R7 bedeuten, wobei die genannten Fünfringe mit M¹ eine Sandwichstruktur bilden können,

gleich oder verschieden sind. Substituenten der genannten Fünfringe R6 und R7 in 3-R8 und R9 Stellung sind und C2-C10-Alkenylgruppen oder Organometallreste bedeuten,

die in den Formeln III-VII dargestellte Bedeutung hat

wobei

M² Silizium, Germanium oder Zinn ist und
R¹¹,R¹²,R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, eine C₁-C₁₀-Fluoralkylgruppe, eine C₆-C₁₀-Arylgruppe, eine C₆-C₁₀-Fluorarylgruppe, eine C₁-C₁₀-Alkoxygruppe, eine C₆-C₁₀-Aryloxygruppe oder eine C₇-C₂₀-Arylalkylgruppe bedeuten,
R¹¹ und R¹², R¹³ und R¹⁴, R¹¹ und R¹³ oder R¹² und R¹⁴ mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem ausbilden können,

x null oder 1 ist, m und n gleich oder verschieden sind und eine Zahl von null bis 5 bedeuten, und einem Poly(methylhydrogensiloxan), dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren mit einem Katalysator bei einer Temperatur von 20-90 °C und innerhalb von 5-120 min durchgeführt wird.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator eine Verbindung der 8. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente ist.

3. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator H2PtCl6 *6H2O ist.

4. Verwendung der nach Anspruch 1 hergestellten heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente zusammen mit einem Aluminoxan zur Polymerisation von 1-Olefinen der Formel R¹⁵-CH = CH₂,

worin

30

35

R¹⁵ ein Wasserstoffatom, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe bedeutet, und zur Polymerisation von cyclischen Olefinen, Diolefinen und von cyclischen Diolefinen.

55

45





① Veröffentlichungsnummer: 0 372 414 A3

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 89122199.6

2 Anmeldetag: 01.12.89

(5) Int. Cl.5: C07F 17/00, C08F 10/00, C08F 4/642, C08G 77/58

Priorität: 03.12.88 DE 3840772

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 13.06.90 Patentblatt 90/24

Benannte Vertragsstaaten: BE DE ES FR GB IT NL

Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 10.04.91 Patentblatt 91/15 (1) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 W-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

(72) Erfinder: Antberg, Martin, Dr. Sachsenring 10 W-6238 Hofheim am Taunus(DE) Erfinder: Böhm, Ludwig, Dr.

> Leonhardstrasse 36 W-6234 Hattersheim am Main(DE) Erfinder: Rohrmann, Jürgen, Dr.

Die Ritterwiesen 10 W-6237 Liederbach(DE)

Verfahren zur Herstellung einer heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer heterogenen Metallocenkatalysatorkomponente aus einem geeignet substituierten Metallocen der 4. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente und einem Poly(methylhydrogensiloxan) unter Mitwirkung eines Katalysators.

Die Metallocenkomponente und ein geeignetes Aluminoxan lassen sich als Katalysator zur Polymerisation von 1-olefinen, cyclischen Olefinen, Diolefinen und cyclischen Diolefinen verwenden.





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 89 12 2199

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich,			Betrifft	KLASSIFIKATION DER
gorie	Kennzeichnung des Dokuments n der maßgebi	ichen Telle	Anspruch	ANMELDUNG (Int. C1.5)
D,A	EP-A-0 206 794 (EXXON CHE	MICAL PATENTS INC.)	1-4	C 07 F
J,A			1	17/00
	* Ansprüche *			C 08 F 10/00
	EP-A-0 171 307 (SOCIETE N	ATIONALE DES POUDRI	S 1-3	C 08 F 4/642
Α		A HOMALL DEG . GGDI	-	C 08 G 77/58
	ET EXPLOSIFS)			
	* Insgesamt *			
	JOURNAL OF ORGANOMETA	LUC CHEMISTRY Band	125. 1-4	·
Α	1977, Seiten 57-62, Elsevier Se	equoia S.A. Lausanne. C	H; R.	
	JACKSON et al.: "Silica-suppo	sted analogues of titanoc	ene"	
		TIOU analogues of titalioo		· ·
	* Insgesamt *			
	100 A 4 000 050 40 A 07101	- - ot al.)	1-4	
Α	US-A-4 292 253 (G.A. OZIN 6	or al.)		
	* Insgesamt *		İ	
			1	
	<u> </u> -			1
	V-	•		
	1			RECHERCHIERTE
			ł	SACHGEBIETE (Int. C1.5)
	* *		ł	0.07.5.17.00
				C 07 F 17:00
			1	C 08 F 10 00
				C 08 G 77 00
			ļ	
	1			
		•		
			1	
			1	
	1			
			1	- 1
				l .
			ļ	
			ļ	
	· ·	•	ł	
	1		1	·
·	<u> </u>			Į.
	Der vorliegende Recherchenbericht wurde	e für alle Patentansprüche erstell	t	
		Abschlußdatum der Rech		Prüter
	04 100000			RINKEL L.J.
	Den Haag	24 Januar 91		
	KATEGORIE DER GENANNTEN DE	OKUMENTE	nach dem Anme	okument, das jedoch erst am oder eldedatum veröffentlicht worden ist
, ×	(: von besonderer Bedeutung allein bet (: von besonderer Bedeutung in Verbin	dung mit einer	D: in der Anmeldu	ng angeführtes Dokument
	anderen Veröffentlichung dersetben	Kategorie	L: aus anderen Gr	ünden angeführtes Dokument
1	A: technologischer Hintergrund D: nichtschriffliche Offenbarung		8: Mitglied der gle	nichen Patentfamilie.
	J: MENISCHMINENE UNBNUBIUM		Sharainelimma	ndes Dokument